



## SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

w Radzynie Podlaskim ul. Wisznicka 111  
21-300 Radzyń Podlaski



PKO BP 56 1020 1260 0000 0402 0108 1033

ISO 9001:2008

Nr certyfikatu: 0198 100 00

NIP 538-15-94-311 Sekretariat (083) 413-22-67 Fax. (083) 413-22-00 [sekretariat@spzozrp.pl](mailto:sekretariat@spzozrp.pl) [www.spzozrp.pl](http://www.spzozrp.pl)

Sekcja Zamówień Publicznych (083) 413-22-83 Fax: (083) 413-22-82

[przetargi@spzozrp.pl](mailto:przetargi@spzozrp.pl)

**NASZ ZNAK:SZP/13/2017/PN**

**Data :18.08.2017**

Postępowanie o udzielenie zamówienia publicznego w trybie przetargu nieograniczonego o wartości szacunkowej poniżej progów unijnych na dostawę wyrobów laboratoryjnych i odczynników na rzecz Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Radzynie Podlaskim

### Informacja 2

SPZOZ w Radzynie Podlaskim jako Zamawiający, informuje na podst. art. 38 ust.2 ustawy Prawo zamówień publicznych (pzp), i wyjaśnia zapisy specyfikacji istotnych warunków zamówienia.

W dniach 11.08.2017 r- 14.08.2017 r. wpłynęły pytania, przedstawione poniżej.

1. Zadanie nr 3. Poz. 3 – Czy Zamawiający zaakceptuje test o czułości: 97%, spełniające pozostałe wymagania SIWZ?  
Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
2. Zadanie nr 3. Poz. 7 – Czy Zamawiający zaakceptuje test o czułości 40 ng/ml, czułości: 97,3% oraz swoistości: 98,4%?  
Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
3. Zadanie nr 4. Poz. 7 – Czy Zamawiający zaakceptuje próbki o określonej przez producenta pojemności 5 ml o wymiarach takich samych jak w SIWZ tj. Ø12x75mm?  
Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.
4. Zadanie nr 4. Poz. 20 – Prosimy o wyjaśnienie jakich pojemników wymaga Zamawiający (pojemność, przeznaczenie, itp.)?  
Odp.: Zamawiający oczekuje pojemników o pojemności: 15-20ml zakręcane do wycinków his-pat
5. Zadanie nr 3. Czy Zamawiający dopuści w poz. 1 Szybki jednostopniowy test kasetowy do jakościowego wykrywania przeciwciał ( IgG,IgM i IgA ) skierowych przeciw Treponema Pallidum w surowicy bądź osoczu.  
Odp.: Tak. Zamawiający dopuszcza w Zadaniu nr 3, poz. 1 Szybki jednostopniowy test kasetowy do jakościowego wykrywania przeciwciał ( IgG,IgM i IgA ) skierowych przeciw Treponema Pallidum w surowicy bądź osoczu.
6. Zadanie nr 3. Czy w poz. 3 Zamawiający oczekuje testu paskowego czy kasetowego.  
Odp.: Zamawiający oczekuje testu paskowego.
7. Zadanie nr 3. Czy w poz. 4 Zamawiający oczekuje testów paskowych czy kasetowych .  
Odp.: Zamawiający oczekuje testu paskowego.
8. Załącznik nr 4 do SIWZ. (§ 2 ust. 4) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zwiększenie cen jednostkowych brutto, a co za tym idzie wartości brutto umowy, w przypadku ustawowej zmiany stawki VAT?

Odp.: Zgodnie z SIWZ. Załącznik nr 4 do SIWZ § 2 ust. 8.

9. Załącznik nr 4 do SIWZ. (§ 2 ust. 4) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT dla produktu w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i możliwości zastosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

10. Załącznik nr 4 do SIWZ. (§ 2 ust. 4) Czy Zamawiający dopuści zmianę stawki VAT w przypadku uzasadnionej przez producenta zmiany klasyfikacji wyrobu i braku możliwości dalszego stosowania uprzywilejowanej stawki VAT, zgodnie z zapisami Ustawy o VAT, z jednoczesnym podwyższeniem ceny jednostkowej brutto?

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

11. Załącznik nr 4 do SIWZ. (§ 4 ust. 1 pkt 3) Czy Zamawiający dopuści zmianę określenia "opóźnienie" na "zwłoka"?

Odp. Nie. Wzór umowy bez zmian.

12. Załącznik nr 4 do SIWZ. (§ 4 ust. 1 pkt 1) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości NETTO?

Odp.: Nie. Wzór umowy bez zmian.

13. Załącznik nr 4 do SIWZ. (§ 4 ust. 1 pkt 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości NETTO?

Odp.: Nie. Wzór umowy bez zmian.

14. Załącznik nr 4 do SIWZ. (§ 4 ust. 1 pkt 3) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości NETTO?

Odp.: Nie. Wzór umowy bez zmian.

15. Załącznik nr 4 do SIWZ. (§ 4 ust. 2) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie kar od wartości NETTO?

Odp.: Nie. Wzór umowy bez zmian.

16. Załącznik nr 4 do SIWZ. (§ 4 ust. 1 pkt 2) Czy Zamawiający wykreśli zapis: "(...), jednak nie mniej niż 10 zł"?

Odp.: Nie. Wzór umowy bez zmian.

17. Załącznik nr 4 do SIWZ. (§ 4 ust. 1 pkt 3) Czy Zamawiający wykreśli zapis: "(...), jednak nie mniej niż 10 zł"?

Odp.: Nie. Wzór umowy bez zmian.

18. Załącznik nr 4 do SIWZ. (§ 4 ust. 1 pkt 2, § 4 ust. 1 pkt 3) Czy Zamawiający dopuszcza możliwość wprowadzenia limitu kar umownych, których suma nie przekroczy 10% wartości netto przedmiotu Umowy?

Odp.: Nie. Wzór umowy bez zmian.

19. Załącznik nr 4 do SIWZ. Czy Zamawiający wprowadzi do projektu umowy zapis dotyczący minimalnego poziomu zamówienia, który zostanie na pewno zrealizowany?

Odp.: Nie. Wzór umowy bez zmian.

20. Załącznik nr 4 do SIWZ. (§ 5 ust. 2) Czy Zamawiający dopuści e-mailowy sposób porozumiewania w przypadku reklamacji?

Odp.: Tak

21. SIWZ – rozdział VI część A punkt 1. podpunkt 6) Czy Zamawiający wyrazi zgodę na załączenie dokumentów w postaci elektronicznej na płycie CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami?

Odp.: Zamawiający dopuszcza załączenie dokumentów w postaci elektronicznej na płycie CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami.

22. SIWZ – rozdział VI część A punkt 1. podpunkt 6) W przypadku konieczności dostarczenia dokumentów w postaci papierowej, czy Zamawiający wyrazi zgodę na przesłanie ich w postaci zbindowanych tomów, gdzie poświadczenie za zgodność będzie widniało tylko na pierwszej stronie tomu dla jego pozostałych stron?

Odp.: Tak. W przypadku konieczności dostarczenia dokumentów w postaci papierowej, Zamawiający wyraża zgodę na przesłanie ich w postaci zbindowanych tomów, gdzie

poświadczenie za zgodność będzie widniało tylko na pierwszej stronie tomu dla jego pozostałych stron.

23. Czy Zamawiający w pak 5 pkt 1 tabelki asortymentowej ma na myśli czas rozpoczęcia wykrzepiania, czy całkowity czas zakończenia wykrzepiania. Wszystkie certyfikaty producentów systemów zamkniętych podają najmniejszy czas rozpoczęcia wykrzepiania i waha się on pomiędzy 5 a 30 min w zależności od zastosowania rodzaju aktywatora wykrzepiania. Prosimy o wyjaśnienia.

Odp.: Zamawiający ma na myśli początek czasu wykrzepiania.

24. Czy Zamawiający w pak. 5 pkt 2 tabelki asortymentowej dopuści próbkę o zadanych parametrach o pojemności 1-2 ml.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

25. Prosimy o doprecyzowanie, czy w pak 5 pkt. 3 tabelki asortymentowej, dla badań koagulologicznych Zamawiających wymaga próbek o: budowie zapewniającej zminimalizowanie aktywacji płytek dla optymalnego monitorowania APTT (objętość martwa pomiędzy pobraną krwią i korkiem nie większa niż 1 ml), i o podwójnych ściankach próbki.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

26. Czy Zamawiający wymaga w pak. 5, aby próbki posiadały korki dwuczęściowe pozbawione jakiegokolwiek gwintu, co znacznie ułatwia pracę oraz przyspiesza proces obróbki badanej próbki.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

27. Czy Zamawiający potwierdza, że zarówno sama sterylność próbek w pak. 5 jak i oznakowanie sterylności próbek mają być zgodne z Polską Normą PN-EN 14820 w sprawie Pojemników jednorazowego użytku do pobierania krwi żyłnej? W związku z tym czy Zamawiający wymaga by próbki zaoferowane w pakiecie nr 5 były aseptyczne (sterylne A, gdzie prawdopodobieństwo przeżycia jednej komórki mikroorganizmu równe lub mniejsze od  $10^{-3}$ , a większe niż  $10^{-6}$ ), czy sterylne R. Jeżeli zatem Zamawiający zdecyduje się na wymóg sterylności R próbek (prawdopodobieństwo przeżycia jednej komórki mikroorganizmu równe lub mniejsze  $10^{-6}$ ) prosimy o zamieszczenie takowego wymogu.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

28. Utylizacja odpadów w pak. 5 jest związana z bezpieczeństwem i ochroną środowiska. Czy dla zapewnienia pewności, że proces spalania będzie bezpieczny i nietoksyczny Zamawiający wymaga załączenia do oferty Certyfikatu ISO 14001:2004 potwierdzającego wdrożenie systemu zarządzania środowiskowego wytwórcy? Zasadność takiego wymogu wypływa wprost z Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 roku w sprawie rodzajów dokumentów jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (...) (paragraf 6.1 podpunkty 3 i 4).

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

29. Czy w celu zapewnienia dostawy produktów w pak. 5 najwyższej jakości Zamawiający wymaga dołączenia do oferty, dotyczącego wytwórcy Certyfikatu Rejestracji Zarządzania Jakością według normy międzynarodowej EN ISO 13485: 2012? Zasadność takiego wymogu wypływa wprost z Rozporządzenia Prezesa Rady Ministrów z dnia 19 lutego 2013 roku w sprawie rodzajów dokumentów jakich może żądać zamawiający od wykonawcy (...) (paragraf 6.1 podpunkt 3).

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

30. Czy Zamawiający wymaga, aby w pak. 5 pkt. 11 wszystkie elementy systemu w tym uchwyty jednorazowe były oznakowane nazwą lub logo producenta zgodnie z wymogiem „jeden system-jeden producent”? Czy jednorazowość uchwytów ma być potwierdzona odpowiednim napisem „do jednorazowego użytku” na samym uchwycie w języku polskim lub angielskim i potwierdzona międzynarodowym kodem graficznym(przekreślona liczba dwa w kółku)?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

31. Czy Zamawiający w pak. 5 pkt. 10 ma na myśli igły o żądanych parametrach, gdzie okienko weryfikacyjne igły przeziernej ma co najmniej 1 cm, zgodnie z zaleceniami CLSI. Proszę o zadanie pytań.  
Odp.: Tak. Zamawiający w pak. 5 pkt. 10 ma na myśli igły o żądanych parametrach, gdzie okienko weryfikacyjne igły przeziernej ma co najmniej 1 cm.
32. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na ustalenie dla pakietów 4, 5, minimalnego terminu dostawy wynoszącego 2 dni?

Jednym z kryteriów oceny ofert w niniejszym postępowaniu jest termin dostawy. Waga tego kryterium została przez Zamawiającego ustalona na 5 %.

Ze sposobu liczenia punktów w tym kryteriów określonym w SIWZ oraz formularza ofertowego pkt 6 wynika, że najwyższej oceniony zostanie termin dostawy wynoszący 1 dzień.

Czyli wykonawca, który zaoferuje termin dostawy 1 dzień otrzyma 5 pkt., a wykonawca, który zaoferuje też bardzo krótki termin dostawy np. 3 dniowy - tylko 1,66 pkt. Tak dużą różnicę punktową drugi wykonawca nie jest w stanie zrekompensować ceną.

Jednodniowy termin dostawy mogą zaoferować wykonawcy, którzy mają siedzibę blisko siedziby Zamawiającego, bądź wykonawcy, którzy za wszelką cenę, chcą uzyskać zamówienie publiczne i mimo świadomości tego, że nie są w stanie zagwarantować jednodniowego terminu dostawy, oferują go tylko po to, aby otrzymać przewagę punktową w kryterium oceny ofert.

Zapewnienie jednodniowego terminu dostawy dostaw ciągłych, cyklicznych dla wykonawcy, który ma siedzibę i magazyn w odległości większej niż 100 km od siedziby Zamawiającego jest trudne do spełnienia. Korzysta on bowiem na ogół z usług firm przewozowych, które co prawda gwarantują dostawy następnego dnia roboczego po odbiorze towaru z magazynu wykonawcy, ale należy pamiętać, że aby towar mógł być wydany kurierowi, musi być wcześniej zarejestrowane zamówienie, wystawione dokumenty WZ, FV, spakowany towar. Jeśli zamówienie wpłynie do wykonawcy po godzinie 12.00, wykonawca przy realizowaniu kilkudziesięciu zamówień dziennie, nie będzie w stanie zawsze nadażyć z realizacją zamówienia w dniu, w którym ono wpłynęło.

Dlatego też uważamy, że oferowanie jednodniowego terminu dostawy jest działaniem wykonawcy stanowiącym czynem nieuczciwej konkurencji. Za czyn nieuczciwej konkurencji KIO uznaje bowiem zachowania zmierzające do wygrania przetargu "za wszelką cenę" w postaci oferowania nierealnych warunków realizacji zamówienia. Jednoznacznie jest wskazane, że zaoferowanie warunków nierealnych, które nie są w warunkach rzeczywistych możliwe do spełnienia, godzi w dobre obyczaje i narusza zasadę uczciwej konkurencji.

Zgodnie z wyrokiem KIO z dnia 5 lipca 2012 r., o sygnaturze KIO 1306/12: *"Utrudnianiem dostępu do rynku może być każde nieuczciwe działanie innego przedsiębiorcy, które powoduje eliminowanie z wolnej gry rynkowej innych przedsiębiorców rzetelnie oferujących swoje towary czy usługi (...). W ocenie Krajowej Izby Odwoławczej, takie działania nakierowane by były na uzyskanie przedmiotowego zamówienia - zmierzały do wygrania za wszelką cenę przetargu prowadzonego przez zamawiającego, nawet jeśli w tym celu podano nierealny czas reakcji grupy interwencyjnej, co w istocie stanowiłoby zachowanie sprzeczne z dobrymi obyczajami w działalności gospodarczej, godzące w zasady uczciwej konkurencji. Takim zachowaniem z całą pewnością jest oferowanie świadczenia w konkretnych warunkach niewykonalnego do spełnienia (...) po to tylko, by uzyskać zamówienie.*

Zamawiający, który jest zobowiązany do przestrzegania zasad uczciwej konkurencji i równego traktowania wykonawców oraz prowadzenia postępowania zgodnie z zasadami proporcjonalności i przejrzystości nie powinien poprzez kryteria oceny ofert godzić się na nieuczciwe czyny wykonawców, dlatego też powinien określić minimalny termin dostawy (np. 2 dni).

Za ustaleniem minimalnego terminu dostawy np. 2 dni robocze, który jest terminem najbardziej realnym i bezpiecznym dla wykonawców mających siedzibę w różnych miejscach kraju, przemawia również fakt, że przedmiotem pakietów 4,5,6 nie są produkty unikatowe, ratujące życie.

Zamawiający używa ich stale i może planować wcześniej zapotrzebowanie, dlatego brak jest merytorycznego uzasadnienia, dla jednodniowego terminu dostawy.

Odp.: Zgodnie z SIWZ.

- 33.. Dotyczy §1 ust. 2 :Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dodanie do niniejszego paragrafu sformułowania, iż „Realizacja przedmiotu umowy będzie odbywała się na podstawie bieżących zamówień przekazywanych pisemnie, emailem .....,faxem na nr.: ....., przy czym wartość zamówienia jednostkowego nie powinna być mniejsza niż 150 zł netto”

Prośbę motywujemy to tym, że dla zamówień poniżej 150 zł koszty transportu, na które składają się m.in.: koszty opakowania transportowego, robocizny, koszty wydrukowania listów przewozowych i faktury, koszty dostarczenia towaru przez przewoźnika, są wyższe niż wartość marży uzyskanej ze sprzedaży towaru o takiej wartości.

Odp.: Nie. Wzór umowy bez zmian.

34. Dotyczy §1 ust. 4: Z uwagi specjalne ceny oferowane Zamawiającemu przez wykonawców, kalkulowane na podstawie ilości podanych przez Zamawiającego w przetargu, czy Zamawiający nie rozważy możliwości zmiany zapisu na: „Wykonawcy nie przysługują roszczenia (...) jednak niezrealizowana wartość umowy nie może być większa niż 20% wartości umowy”

Odp.: Nie. Wzór umowy bez zmian.

35. Dotyczy §1 ust. 8:Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na „Dokumenty winny być dostarczone wraz z pierwszą dostawą zamówionych produktów.”

Odp.: Zgodnie ze wzorem umowy po zmianach: Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu i stosowania/używania wyrobów medycznych objętych konkretnym zamówieniem Zamawiającego. Dokumenty winny być dostarczone wraz z **pierwszą** dostawą zamówionych produktów. Powyższy obowiązek winien być spełniony przez Wykonawcę **także po każdorazowym otrzymaniu pisemnego (faksem) żądania od Zamawiającego.**

36. Dotyczy §5 ust. 2 i 4: Czy Zamawiający dopuści zmianę terminu, w którym Wykonawca ma załatwić reklamację na termin realny tj.

- dla reklamacji ilościowych – realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 3 dni robocze od chwili jej otrzymania,

- dla reklamacji jakościowych - realny termin rozpatrzenia i załatwienia reklamacji to 5 dni roboczych od chwili otrzymania próbek reklamowanego towaru.

Wykonawca, aby rozpatrzyć reklamację jakościową musi najpierw zbadać zwrócony towar i następnie podjąć decyzję o uznaniu reklamacji. Załatwienie reklamacji wymaga spełnienia określonych procedur, co jest czasochłonne, dlatego też właściwe rozpatrzenie reklamacji i wymiana towaru w ciągu .... dni jest trudne do wykonania.

W razie pozostawienia dotychczasowego zapisu wątpliwa będzie jego ważność w świetle przepisów kodeksu cywilnego, bowiem zapis nosi znamiona świadczenia niemożliwego.

Odp.: Nie. Wzór umowy bez zmian.

37. Dotyczy §4 ust. 1 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę zapisu na „3 % niezrealizowanej części wartości brutto umowy określonej w § 2 ust. 1”?

Zamawiający zastrzegł sobie prawo do częściowej realizacji umowy, a zatem prawo zmniejszenia wartości zakupionego towaru. W kontekście tego prawa, naliczanie kar przez Zamawiającego od wartości niezrealizowanej części całej umowy w przypadku odstąpienia od umowy z winy wykonawcy jest niesprawiedliwe i krzywdzące wykonawcę. Zapis §4 ust. 1 umowy powoduje, że wykonawca który ponosi ryzyko braku zamierzonego zysku, ponosi dodatkowo ryzyko obciążenia karami za pułap cenowy, które jest szacunkowy i nie wiążący Zamawiającego. Dlatego prosimy o obniżenie wysokości kary.

Odp.: Nie. Wzór umowy bez zmian.

38. . Dotyczy §4 ust. 1.2 i 1.3 Czy Zamawiający wyrazi zgodę na obniżenie wysokości kary umownej do wysokości „0,1 % wartości brutto niedostarczonego w terminie towaru, za każdy dzień opóźnienia w dostawie ponad termin określony w §1 ust. 6”, z uwagi na nieadekwatność ich wysokości do danego niespełnienia świadczenia umowy?

Odp.: Nie. Wzór umowy bez zmian.

39. Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 5 Czy Zamawiający dopuści próbówki o wym: 16x160 mm?

Odp.: Tak. Zamawiający dopuszcza próbówki o wym: 16x160 mm

40. Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 13

Czy Zamawiający wymaga zaoferowania płyt białych czy przezroczystych?

Odp.: Zamawiający wymaga zaoferowania płyt przezroczystych.

41. Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 13. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania płyt do oznaczania grup krwi z rowkiem usztywniającym, który zapobiega uginaniu się płyty i w rezultacie ułatwia przeprowadzanie badań?

Rowek usztywniający podnosi komfort i bezpieczeństwa wykonującego test. Rowek usztywniający stabilizuje kształt jednorazowej płyty uniemożliwiając jej odkształcanie się w trakcie wykonywania na niej testów, co chroni użytkownika przed przypadkowym wydostaniem się próbek z poszczególnych celek. W metodyce badania sztywność płyty ma bardzo duże znaczenie, bowiem w celu właściwego wymieszania zawiesiny i równomiernego jej rozprowadzenia na dnie celki, płytę lekko, kolistym ruchem w płaszczyźnie poziomej, obraca się. W przypadku płyty pozbawionej rowka, czynność tę jest bardzo trudno wykonać, z uwagi na giętkość płyty.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, nie wymaga.

42. Dotyczy Pakietu nr 4, poz. 20. Jakiej objętości pojemników laboratoryjnych oczekuje Zamawiający?

Odp.: Zamawiający oczekuje pojemników o objętości 15-20 ml zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 4.

43. Dotyczy Pakietu nr 5, poz. 5. Czy Zamawiający dopuści próbówki z heparyną sodową lub z EDTA?

Odp.: Tak. Zamawiający dopuszcza.

44. Zadanie nr 5, pozycja nr 1. Prosimy o dopuszczenie w pozycji nr 1 zadania nr 5 próbówki do pozyskiwania surowicy z aktywatorem wykrzepiania o poj. 4 ml, wymiarach 13x75 mm z korkiem czerwonym o zalecanym czasie wykrzepiania wynoszącym 60 minut, lub o dopuszczenie w tej pozycji próbówki do pozyskiwania surowicy z aktywatorem wykrzepiania i żelem separującym o poj. w zakresie 3,5-5 ml o zalecanym czasie wykrzepiania wynoszącym 30 minut.

#### **Uzasadnienie:**

Zamawiający dla próbek z pozycji 1 zadania nr 5 wymaga maksymalnego czasu wykrzepiania 20 minut, którego w praktyce nie może zagwarantować żaden producent systemów próżniowych dla 100% próbek pobranych od pacjentów w warunkach klinicznych ze względu na uzależnienie procesu wykrzepiania od stanu klinicznego pacjenta, przyjmowanych leków np. przeciwkrzepliwych, onkologicznych i in. Również u osób zdrowych, w stanie fizjologii, czas krzepnięcia może być dłuższy w zależności od poziomu wielu parametrów morfologicznych oraz biochemicznych krwi (ilość płytek krwi, poziom czynników krzepnięcia, poziomu białek, ciąża itp.). Oferowane przez naszą firmę próbówki do pozyskiwania surowicy z aktywatorem wykrzepiania i czerwonym korkiem lub z aktywatorem wykrzepiania i żelem separującym dla większości pobranych próbek będą spełniać żądany przez Zamawiającego wymóg, jednakże z uwzględnieniem podanych powyżej ograniczeń. Ograniczenie czasu wykrzepiania do max. 20 minut jako warunku granicznego udziału w postępowaniu ogranicza jedynie uczciwą konkurencję i złożenie ofert Wykonawcom, którzy w sposób uczciwy przedstawiają swoją ofertę.

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

45. Zadanie nr 5 pozycja nr 2. Czy Zamawiający dopuści w pozycji nr 2 zaoferowanie próbówki do ozn. morfologii z EDTA K2 o objętości 2 ml, wymiarach 13x75mm z

fioletowym korkiem, zapewniającej ze względu na trwałą, precyzyjną próżnię, dokładne pobranie zalecanej objętości krwi w stosunku do antykoagulantu, co ma zasadnicze znaczenie dla dokładności wyników oznaczenia elementów morfotycznych krwi, dodatkowo zapewniającej objętość próbki pozwalającą na ew. powtórzenie badania lub wykonanie badań dodatkowych.

Odp.: Zamawiający dopuszcza.

46. Zadanie nr 5 pozycja nr 5. Prosimy o dopuszczenie w pozycji nr 5 probówki do oznaczania poziomu glukozy o poj. 2 ml, wymiarach 13x75 mm z szarym korkiem z fluorkiem sodu i szczawianem potasu, pozwalającej na oznaczenie także np. poziomu mleczanów we krwi lub z fluorkiem sodu i EDTA, rekomendowanej do oznaczania poziomu glukozy we krwi oraz np. HbA1C.?

Odp.: Zamawiający dopuszcza, ale nie wymaga.

47. Dotyczy wzoru umowy – załącznik nr 4 do SIWZ par. 1 ust. 8. W związku z tym, iż oferowane przez naszą firmę wyroby dostarczane są do Zamawiającego bezpośrednio z zagranicy, prosimy o umożliwienie dostarczenia dokumentów dopuszczających do obrotu drogą pocztową bądź elektroniczną po zawarciu umowy na każde wezwanie Zamawiającego.

Odp.: Zgodnie ze wzorem umowy po zmianach: Wykonawca zobowiązany jest do dostarczenia dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu i stosowania/używania wyrobów medycznych objętych konkretnym zamówieniem Zamawiającego. Dokumenty winny być dostarczone wraz z **pierwszą** dostawą zamówionych produktów. Powyższy obowiązek winien być spełniony przez Wykonawcę **także po każdorazowym otrzymaniu pisemnego (faksem) żądania od Zamawiającego.**

48. Zadanie nr 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach nr: 1, 2, 4, 6-9, 12, 16, 18, 20-21 produktów z terminem ważności minimum 11 tygodni licząc od dnia dostawy towarów do Zamawiającego?

Odp.: Tak

49. Zadanie nr 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach nr 3 i 37 produktów z terminem ważności minimum 5 miesięcy licząc od dnia dostawy towarów do Zamawiającego?

Odp.: Tak

50. Zadanie nr 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycjach nr 5, 15, 22 produktów z terminem ważności minimum 6 tygodni licząc od dnia dostawy towarów do Zamawiającego?

Odp.: Tak

51. Zadanie nr 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 14 produktu z terminem ważności minimum 5 tygodni licząc od dnia dostawy towaru do Zamawiającego?

Odp.: Tak

52. Zadanie nr 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 17 produktu, który nie jest wyrobem medycznym? Jest to wyrób przeznaczony nie tylko do diagnostyki in vitro w związku z tym nie istnieje obowiązek jego rejestracji w Urzędzie Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych

Odp.: Tak

53. Zadanie nr 7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie w pozycji nr 19 produktu z terminem ważności minimum 7 tygodni licząc od dnia dostawy towaru do Zamawiającego?

Odp.: Tak

54. Zadanie nr 7. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pozycji nr 19 podłoża, które nie jest transparentne?

Odp.: Tak

55. Zadanie nr 7. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania w pozycji nr 19 podłoża z dodatkiem surowicy końskiej?

Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.

56. Zadanie nr 7. Czy Zamawiający wymaga dołączenia do oferty dla pozycji nr 19 kolorowej ulotki obrazującej wzrost następujących mikroorganizmów: *S. marcescens*, *E. faecalis*, *E. faecium*, *S. aureus*, *P. mirabilis*, *P. vulgaris*, *S. agalactiae*, *M. morgani*, *S. saprophyticus*, *P. aeruginosa*?  
Odp.: Tak. Zamawiający wymaga dołączenia do oferty dla pozycji nr 19 kolorowej ulotki obrazującej wzrost następujących mikroorganizmów: *S. marcescens*, *E. faecalis*, *E. faecium*, *S. aureus*, *P. mirabilis*, *P. vulgaris*, *S. agalactiae*, *M. morgani*, *S. saprophyticus*, *P. aeruginosa*
57. Zadanie nr 7. Czy Zamawiający w celu standaryzacji badań wymaga aby wszystkie podłoża i odczynniki (pozycje 1- 24, 36-38) pochodziły od jednego producenta?  
Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.
58. Dotyczy Wzoru Umowy (załącznik nr 4 do SIWZ) Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 7 odstąpi od wymogu, aby na fakturze dostarczonej wraz z zamówionym towarem znajdowały się informacje takie jak nr serii i data ważności? Wykonawca posiada system fakturujący, który nie pozwala na spełnienie wymogu.  
Odp.: Zamawiający odstąpi od wymogu, aby na fakturze dostarczonej wraz z zamówionym towarem znajdowały się informacje takie jak nr serii i data ważności dla Zadania nr 7, natomiast Wykonawca zobowiązany jest dostarczyć dodatkowo dokument zawierający powyższe informacje.
59. Dotyczy Wzoru Umowy (załącznik nr 4 do SIWZ) Czy Zamawiający w zakresie pakietu nr 7 odstąpi od wymogu dostarczania przez Wykonawcę dokumentów potwierdzających dopuszczenie do obrotu i stosowania wyrobów medycznych wraz z każdą dostawą zamówionych produktów, jeśli Wykonawca zobowiązuje się dostarczyć powyższe dokumenty dla wszystkich produktów objętych umową wraz z pierwszą dostawą?  
Odp.: Zgodnie z odpowiedzią na pytanie nr 35 i 47.
60. Pytanie do pakietu nr 5. Czy Zamawiający wymaga, aby dla zachowania maksymalnej kompatybilności oraz wyrównanej wysokiej jakości wszystkich elementów systemu próżniowego służących do pobierania krwi pochodziły one od jednego producenta?  
Odp.: Zamawiający dopuszcza nie wymaga.
61. Czy w zadaniu 2, w poz. 4 i 9 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie pasków antybiotykowych wykonanych na podłożu celulozowym posiadających pozytywną opinię KORLD? Zgodnie z informacją producenta testy te zapewniają lepsze przyleganie do podłoża, nie tworzą się mikropęcherzyki powietrza pod paskiem, czego konsekwencją jest równomierna i szybka dyfuzja antybiotyku do podłoża.  
Odp.: Zamawiający dopuszcza paski antybiotykowe wykonane na podłożu celulozowym posiadające pozytywną opinię KORLD
62. Czy w zadaniu 2 w poz. 16 Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie testu w formie pasków diagnostycznych? Pasek diagnostyczny zmienia kolor wskazując na dodatni wynik testu.  
Odp. Tak. Zamawiający dopuszcza zaoferowanie testu w formie pasków diagnostycznych

SPZOZ w Radzynie Podlaskim jako Zamawiający, informuje na podst. art. 38 ust. 4 ustawy Prawo zamówień publicznych (pzp), że wprowadza zmiany w ogłoszeniu o zamówieniu oraz w Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia.

Poniższe punkty SIWZ otrzymują obowiązujące brzmienie:

### III. OPIS PRZEDMIOTU ZAMÓWIENIA:

1. Przedmiotem zamówienia jest sprzedaż i sukcesywna dostawa **wyrobów laboratoryjnych i odczynników na rzecz Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Radzynie Podlaskim** szczegółowo opisanym oraz w zakresie i w ilościach wskazanych w formularzu asortymenotowo-cenowym stanowiącym załącznik nr 3.1 – 3.8 do SIWZ po zmianach



2. Zamawiający dopuszcza możliwości składania ofert częściowych. Procedura zawiera 8 zadań.
- 1) Zadanie nr 1 – wyroby laboratoryjne – choroby infekcyjne zgodnie z załącznikiem 3.1 do SIWZ po zmianach
  - 2) Zadanie nr 2 – odczynniki do ap RAPIDCHEM 248 zgodnie z załącznikiem 3.2 do SIWZ po zmianach
  - 3) Zadanie nr 3 – szybkie testy diagnostyczne zgodnie z załącznikiem 3.3 do SIWZ po zmianach
  - 4) Zadanie nr 4 – wyroby z tworzyw sztucznych, szkło laboratoryjne zgodnie z załącznikiem nr 3.4 do SIWZ po zmianach
  - 5) Zadanie nr 5 – system próżniowego pobierania krwi zgodnie z załącznikiem nr 3.5 do SIWZ po zmianach
  - 6) Zadanie nr 6 – odczynniki do bakteriologii – krążki zgodnie z załącznikiem nr 3.6 do SIWZ po zmianach
  - 7) Zadanie nr 7 – odczynniki do bakteriologii – podłoża zgodnie z załącznikiem nr 3.7 do SIWZ po zmianach
  - 8) Zadanie nr 8 – odczynniki do bakteriologii – podłoża zgodnie z załącznikiem nr 3.8 do SIWZ po zmianach
8. Wszystkie zaoferowane wyroby laboratoryjne i odczynniki muszą spełniać warunki określone w formularzu asortymentowo - cenowym, tj. w załączniku nr 3.1-3.8 po zmianach do niniejszej Specyfikacji.
10. Terminy ważności dostarczanych wyrobów medycznych nie mogą być krótsze niż 6 m-cy licząc od daty dostawy przedmiotu zamówienia do Zamawiającego. (z wyłączeniem zadania nr 7 – zgodnie z odpowiedziami na pytania z dnia 18.09.2017r. )
11. Wykonawca może zaoferować produkt w opakowaniu innej wielkości niż to określono w formularzu asortymentowo - cenowym pod warunkiem, że ogólna ilość (szt., mb, itp.) nie będzie mniejsza (po przeliczeniu) od przedmiotu zamówienia a przekroczenie ilości będzie mniejsze niż wielkość opakowania handlowego. Każde opakowanie powinno zawierać etykietę zawierającą następujące dane: nazwę wyrobu, termin ważności, warunki przechowywania, nazwę i adres producenta (dodatkowe informacje opisane w formularzu asortymentowo - cenowym, tj. w załącznik nr 3.1-3.8 po zmianach do niniejszej Specyfikacji).

## VI. WYKAZ DOKUMENTÓW I OŚWIADCZEŃ, KTÓRYCH ZŁOŻENIA ZAMAWIAJĄCY WYMAGA OD WYKONAWCÓW W POSTĘPOWANIU O UDZIELENIE ZAMÓWIENIA

W zakresie nieuregulowanym w niniejszym Rozdziale SIWZ, zastosowanie mają przepisy Rozporządzenia Ministra Rozwoju z dnia 26 lipca 2016 r. w sprawie rodzajów dokumentów, jakich może żądać Zamawiający od Wykonawcy w postępowaniu o udzielenie zamówienia (Dz. U. z 2016 r., poz. 1126).

### A. DOKUMENTY SKŁADANE WRAZ Z OFERTĄ

1. Wraz z ofertą Wykonawca ma obowiązek złożyć:
  - 1) aktualne na dzień składania ofert oświadczenie w zakresie wskazanym w Załączniku nr 1 do SIWZ w celu wykazania braku podstaw do wykluczenia. Informacje zawarte w oświadczeniu będą stanowić wstępne potwierdzenie, że Wykonawca nie podlega wykluczeniu;
  - 2) wypełniony formularz ofertowy sporządzony według wzoru stanowiącego Załącznik nr 2 do SIWZ;
  - 3) dokument określający zasady reprezentacji oraz osoby uprawnione do reprezentacji Wykonawcy (jeżeli nie wynikają one z innych dokumentów załączonych przez Wykonawcę do oferty), a jeżeli Wykonawcę reprezentuje pełnomocnik - także pełnomocnictwo, określające zakres umocowania, podpisane przez osoby uprawnione do reprezentowania Wykonawcy;
  - 4) pełnomocnictwo do reprezentowania Wykonawców wspólnie ubiegających się o udzielenie zamówienia – o ile dotyczy;
  - 5) wypełniony formularz asortymentowo-cenowy sporządzony z wykorzystaniem wzoru stanowiącego Załącznik nr 3.1-3.8 do SIWZ po zmianach
  - 6) Katalogi, opisy, zdjęcia, karty katalogowe oferowanych wyrobów medycznych, potwierdzające wymagania z zał. nr 3.1-3.8 do SIWZ po zmianach z oznaczeniem numeru zadania i pozycji. Jeżeli katalogi, opisy, zdjęcia, karty katalogowe nie będą określały cech i parametrów wskazanych w załączniku nr 3.1-3.8 do SIWZ po zmianach, Zamawiający w odniesieniu do tych cech i parametrów wymaga dostarczenia odrębnego oświadczenia producenta lub jego autoryzowanego przedstawiciela określającego cechy i parametry oferowanych wyrobów medycznych. **Zamawiający dopuszcza załączenie dokumentów w postaci elektronicznej na płycie CD wraz z oświadczeniem potwierdzającym zgodność kopii na płycie z elektronicznymi pierwowzorami. W przypadku konieczności dostarczenia**

dokumentów w postaci papierowej, Zamawiający wyraża zgodę na przesłanie ich w postaci zbindowanych tomów, gdzie poświadczenie za zgodność będzie widniało tylko na pierwszej stronie tomu dla jego pozostałych stron.

Na stronie Zamawiającego umieszczono zał. 3.1-3.8 do SIWZ po zmianach oraz załącznik nr 4 do SIWZ po zmianach. Zmiany wprowadzone przez Zamawiającego są wiążące dla Wykonawców.

Z poważaniem

Do wiadomości

1/ a/a

2/ wykonawca

DYREKTOR  
Samodzielnego Publicznego  
Zakładu Opieki Zdrowotnej  
w Raszynie Podlaskiej  
mgr inż. Marek Zawada